### A-S4-32

## 二乙基亚硝胺诱发大鼠肝癌发生过程内质网应激相关蛋白的表 达意义

蔡牧辰1,玄鲷彗2,张芷荧3,肖 斌4;指导教师:张学武

- 1. 延边大学 2012 级麻醉学
- 2. 延边大学 2012 级临床医学
- 3. 延边大学 2011 级预防医学
- 4. 延边大学 2010 级临床医学
- 【目的】 采用间断给药二乙基亚硝胺(DEN)诱发大鼠肝癌模型,动态观察肝细胞癌变过程中内质网应激(endoplasmic reticulum stress, ERS)信号通路关键调控因子的变化,为阐明肝癌的发生机制、预防和靶向治疗提供实验依据。
- 【方法】 清洁级雄性 Wistar 大鼠 136 只,5 周龄,体质量  $140\sim160$  g,分为:(1)实验组 120 只:用灭菌食用水配置浓度 0.01% DEN 溶液,连续饮用 5 周后,改饮一般的灭菌食用水 3 周,再继续饮用含 0.01% 的 DEN 溶液 12 周停药;(2)对照组 16 只:整个过程均饮用灭菌食用水,实验组大鼠分别在 5、8、10、12、14、16、18、20 周各处死 15 只,正常组于  $5\sim20$  周之间以上各时间点处死 2 只对照组大鼠。利用光镜和电镜技术观察诱癌过程中肝组织的形态学变化,采用蛋白质印迹和 real-time PCR 技术检测 GRP78、PERK、ATF6、IRE-1、CHOP、eIF2 $\alpha$ 、TRAF2 和 caspase12 表达情况。
- 【结果】 实验组大鼠诱癌早期(1~8 周): 肝小叶结构基本完整, 部分肝细胞呈气球样变, 可见灶性坏死伴炎性细胞浸润,逐渐出现纤维组织增生及肝细胞再生,线粒体肿胀,基质颗粒消失和空泡变;诱癌中期(9~14 周): 肝脏表面出现灰白色病灶,形成典型的假小叶结构,线粒体数目增多、嵴断裂;诱癌晚期(15~20 周): 癌细胞异型性明显, 出现单核细胞和核分裂相,线粒体减少、结构不清, 粗面内质网失去层状结构, 核蛋白体脱落。蛋白质印迹和real-time PCR 结果显示: ERS 相关蛋白在诱癌早、中期(1~14 周), 这些蛋白逐渐升高, 诱癌晚期(15~20 周)表达达到峰值后无明显变化。

【结论】 ERS 参与了 DEN 诱发大鼠肝损伤、肝细胞增生、肝硬化的发生过程,但是大鼠形成肝癌后,ERS 不参与肝癌细胞的生长。

关键词:内质网应激:大鼠:肝癌

### A-S4-33

# 白细胞介素-33 对肿瘤组织中髓系抑制性细胞功能的调控及机制

张喆楠,戎佳炳,祝俊雄;指导教师:王青青 浙江大学 2011 级临床医学

- 【目的】 CD11b<sup>+</sup>Gr-1<sup>+</sup>髓系抑制性细胞(myeloid-derived suppressor cells,MDSCs)具有强大的抑制 T 细胞的功能,是肿瘤微环境中介导肿瘤免疫逃逸和促进肿瘤发展的重要细胞亚群,但其功能调控的分子机制尚不清楚。本研究目的是揭示肿瘤组织中白细胞介素-33(interleukin 33,IL-33)对 MDSC 功能的调控作用及其机制。
- 【方法】 给 BALB/c 小鼠接种 4T1 细胞,构建小鼠乳腺癌模型;用免疫荧光、定量 PCR、免疫组化和 ELISA 等方法检测小鼠 4T1 和人乳腺癌组织中 IL-33 的表达水平;流式细胞术检测野生型和 IL-33 受体 ST2 敲除小鼠

(ST2<sup>-/-</sup>)肿瘤组织中 CD11b<sup>+</sup>Gr-1<sup>+</sup>MDSC 的比例,以及 MDSC 增殖和凋亡的水平;检测 IL-33 处理前后 MDSC 存活水平,以及精氨酸酶-1(arginase 1, Arg-1)在 mRNA 水平以及酶活性上的变化;蛋白质印迹法检测 IL-33 处理后 MDSC 相关信号通路分子的改变,并用转录因子抑制剂进行验证,以揭示 IL-33 调控 MDSC 功能的关键转录因子。

【结果】 小鼠 4T1 和人乳腺癌组织中存在大量 IL-33 表达的现象;小鼠和人乳腺癌组织上清液中检测到高水平的 IL-33。在小鼠肿瘤组织中,MDSC 高表达 ST2,其中 45%的 ST2+细胞为 MDSC;ST2+小鼠肿瘤组织中 MDSC 的数量比野生型显著减少(P<0.001);ST2+小鼠肿瘤组织中的 MDSC 增殖显著减少,凋亡显著增多(P<0.05);体外 IL-33 刺激能诱导 MDSC 增殖,减少凋亡;IL-33 处理 24 h后,Arg-1 的 mRNA 表达及酶活性均显著增高(P<0.01)。IL-33 处理后,MDSC 的 NF- $\kappa$ B 和 ERK 的磷酸化水平明显增加,而加入转录因子抑制剂后,IL-33 诱导 MD-SC 上调 Arg-1 表达的效应显著降低(P<0.01),表明 NF- $\kappa$ B 和 ERK 对于 IL-33 调控 MDSC 的功能极其重要。

【结论】 证实肿瘤组织中高水平 IL-33 分泌可诱导 MDSC 增殖,促进其在肿瘤组织中的聚集,并上调 MDSC 表达 Arg-1 而增强其免疫抑制功能,NF-κB 和 ERK 是 IL-33 作用于 MDSC 通路中至关重要的转录因子。研究结果为揭示肿瘤细胞免疫逃逸的机制提供了新的观点,并可能为肿瘤的免疫治疗提供新的思路。

关键词:白细胞介素-33;乳腺癌;髓系抑制性细胞(MDSC);ST2-/-小鼠;精氨酸酶-1;NF-κB;ERK

#### A-S4-34

### Hedgehog 信号通路介导乳腺癌干细胞药物敏感性的研究

赵欣楠1,高 雅2,聂昕时1,孙子懿3,李英研4,周晓丹4,田 冰4;指导教师:魏敏杰,何 苗

- 1. 中国医科大学 2010 级临床医学七年制
- 2. 中国医科大学 2009 级临床医学七年制
- 3. 中国医科大学 2011 级临床医学七年制
- 4. 中国医科大学 2010 级临床药学五年制

【目的】 研究介导乳腺癌干细胞(breast cancer stem cells, BCSCs)药物抵抗的新机制。

【方法】 通过 CCK-8 assay 和球囊形成实验检测 MCF-7 细胞和(或)无血清非粘附悬浮培养得到富集 BCSCs 的 MCF-7 mammosphere(MCF-7 MS)对紫杉醇和盐霉素反应的差异。通过蛋白质印迹、免疫荧光或免疫组化检测 MCF-7 和 MCF-7 MS 细胞及其荷瘤鼠移植瘤中 Hedgehog(Hh)通路主要因子 PTCH、SMO、Gli1 及 Gli2 的表达,及紫杉醇或盐霉素处理后表达的改变。进一步应用 CCK-8 assay 和球囊形成实验考察 Hh 通路主要配体 Shh或 SMO 抑制剂环巴明对盐霉素或紫杉醇抑制 MCF-7 MS 细胞增殖作用的影响。此外,动物水平也考察了 MCF-7 MS 细胞移植瘤内 Hh 通路活性与荷瘤鼠药物敏感性的关系。而且,在 290 例临床乳腺癌病理组织中,以免疫组化检测及卡方检验分析了 SMO 及 Gli1 的阳性表达与 BCSCs 特异标记物 CD44+/CD24-表达的相关性。

【结果】 MCF-7 MS 具有 BCSCs 的 CD44<sup>+</sup>/CD24<sup>-</sup>/low 表型、高表达干细胞标记物 OCT4、强的克隆形成能力、强的侵袭迁移能力、强的在体成瘤能力等干细胞特性。MCF-7 MS 对紫杉醇不敏感,而对盐霉素高度敏感,不同于 MCF-7 细胞对紫杉醇敏感,而对盐霉素不敏感。 MCF-7 MS 细胞及其荷瘤鼠移植瘤中的 Hh 通路主要因子PTCH、SMO、Gli1 及 Gli2 的表达均明显高于 MCF-7 细胞。盐霉素可明显抑制 MCF-7 MS 细胞中 Hh 通路这些因子的表达,而紫杉醇未见抑制作用,且盐霉素和紫杉醇均对 MCF-7 细胞中的这些蛋白的表达无抑制作用。进一步发现了 Shh 激活或环巴明抑制 Hh 通路分别下调或上调了 MCF-7 MS 对盐霉素或紫杉醇的敏感性。而且,在荷瘤鼠水平也发现了可抑制 MCF-7 MS 荷瘤鼠移植瘤生长的盐霉素也抑制了 PTCH、SMO、Gli1 及 Gli2 的表达,而对荷瘤鼠移植瘤生长无明显抑制作用的紫杉醇对这些因子的表达也无明显的抑制作用。此外,在临床乳腺癌病理组织中,发现了 SMO 及 Gli1 的阳性表达与 CD44<sup>+</sup>/CD24<sup>-</sup>表达正相关。

【结论】 在细胞、裸鼠移植瘤水平及临床病理组织中,乳腺癌干细胞介导的药物敏感性与 Hh 通路活性改变相关。

关键词:乳腺癌组织;球囊细胞;CD44<sup>+</sup>/CD24<sup>-</sup>表型;乳腺癌干细胞;药物敏感性;Hedgehog 信号通路